

New 2,4-bis:resorciny-1,3,5-triazine compounds used in cosmetic formulations - to protect human and animal skin and hair from the damaging effects of ultra-violet (UV) radiation

Patent Number : EP-878469

International patents classification : C07D-000/00 C07D-251/12 C07D-251/14 C07D-251/22 C07D-251/24 G03C-001/815 A01N-043/66 A61K-007/00 A61K-007/06 A61K-007/40 A61K-007/42 A61K-031/53 C07D-215/22 C07D-403/04 C07D-403/06 C07D-405/06 C07D-405/12 C07D-405/14 C07H-005/04 C07H-005/06 C07H-013/04 C09K-003/00

• Abstract :

EP-878469 A 2,4-Bisresorciny-1,3,5-triazines of formula (I) are new. R₁, R₂ = (CH₂)_{m1}COR₃; R₃ = e.g. OH (optionally mono- or poly-OH-substituted 1-5C alkyl), 1-5C alkoxy; NH₂ (optionally substituted by 1-2 1-5C alkyl), M, O(CH₂)_{m3}N+R'R''R''' or O-N+R'R''R'''; R'-R''' = optionally 1-14C alkyl (optionally substituted by OH); R₄ = H, M, 1-5C alkyl or (CH₂)_{m2}OT₁; R₁ = a group of formula (d)-(e); R₅ = H, 1-10 C alkyl, (CH₂CH₂O)_{n1}R₆ or CH₂CH(OH)CH₂OT₁; R₆ = H or methyl; T₁ = H or 1-8 C alkyl; Q₁ = 1-18 C alkyl; M = a metal cation; m₁ = 1-3; m₂ = 1-4; m₃ = 22-14; and n₁ = 1-16.

USE - (I) are used for protecting human and animal hair and skin from the damaging effects of ultra-violet (UV) radiation and in cosmetic formulations with compatible vehicles or auxiliaries and optionally other UV protection agents, especially triazines, oxanilides, triazoles, amides containing vinyl groups or cinnamamides (all claimed). They are useful in medical, pharmaceutical and veterinary medical formulations.

ADVANTAGE - (I) give excellent protection against the damaging effects of sunlight. (Dwg.0/0)

• Publication data :

Patent Family : EP-878469 A1 19981118 DW1998-50 C07D-251/24 Ger 23p * AP: 1998EP-0810412 19980507 DSR: AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI
AU9865987 A 19981119 DW1999-07 C07D-251/24 AP:
1998AU-0065987 19980515
ZA9804107 A 19990127 DW1999-10 C07D-000/00 29p AP:
1998ZA-0004107 19980515
JP11029559 A 19990202 DW1999-15 C07D-251/24 18p AP:
1998JP-0132786 19980515
CA2237700 A 19981116 DW1999-18 C07D-251/24 AP:
1998CA-2237700 19980514

US5962452 : A 19991005 DW1999-48 G03C-001/815

AP: 1998US-0078928 19980514
NZ-330428 A 19991028 DW1999-53 C07D-251/22 AP:
1998NZ-0330428 19980514
KR98087071 A 19981205 DW2000-09 C07D-251/24 AP:
1998KR-0017468 19980515
BR9801652 A 20000321 DW2000-28 C07D-251/24 AP:
1998BR-0001652 19980515
MX9803820 A1 19990301 DW2000-51 C07D-251/12 AP:
1998MX-0003820 19980514
TW-432055 A 20010501 DW2001-68 C07D-251/14 AP:
1998TW-0106322 19980424
AU-741855 B 20011213 DW2002-10 C07D-251/24 FD:
Previous Publ. AU9865987 AP: 1998AU-0065987 19980515
MX-204023 B 20010831 DW2002-39 C07D-251/12 AP:
1998MX-0003820 19980514
IL-124350 A 20030410 DW2003-47 C07D-251/14 AP: 1998IL-0124350 19980506

Priority n° : 1997EP-0810304 19970516

Covered countries : 36

Publications count : 14

• Patentee & Inventor(s) :

Patent assignee : (CIBA) CIBA SPECIALTY CHEM HOLDING INC

(CIBA) CIBA SPECIALTY CHEM CORP

Inventor(s) : HAASE J; LUTHER H

• Accession codes :

Accession N° : 1998-585691 [50]

Sec. Acc. n° CPI : C1998-175371

• Derwent codes :

Manual code : CPI: B07-D13 C07-D13
B14-R02 C14-R02 B14-R05 C14-R05 D08-
B03 D08-B09A E06-A01 E07-A02H E07-
D02 E07-D13A

Derwent Classes : B03 C02 D21 E13

Compound Numbers : 9850-EYM01-N

• Update codes :

Basic update code : 1998-50

Equiv. update code : 1999-07; 1999-10;
1999-15; 1999-18; 1999-48; 1999-53; 2000-
09; 2000-28; 2000-51; 2001-68; 2002-10;
2002-39; 2003-47

Others :

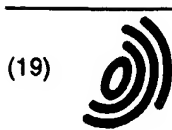
Image Copyright

Thomson Derwent

UE4

2001-11; 2002-02; 2002-06; 2003-07

THIS PAGE BLANK (USPTO)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 0 878 469 A1**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:
18.11.1998 Patentblatt 1998/47

(51) Int Cl.⁶: **C07D 251/24**, C07D 215/22,
C07D 405/14, A61K 7/42,
A61K 31/53

(21) Anmeldenummer: 98810412.1

(22) Anmeldetag: 07.05.1998

(84) Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE**
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

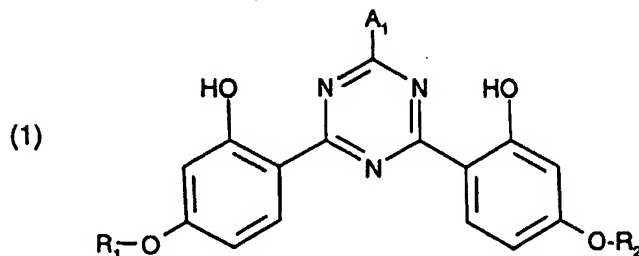
(71) Anmelder: **Ciba Specialty Chemicals Holding Inc.**
4057 Basel (CH)

(72) Erfinder:
• **Haase, Jürg**
4126 Bettingen (CH)
• **Luther, Helmut**
79639 Grenzach-Wyhlen (DE)

(30) Priorität: 16.05.1997 EP 97810304

(54) **Resorcinyl-Triazine**

(57) Beschrieben werden Resorcinyl-Triazine der Formel



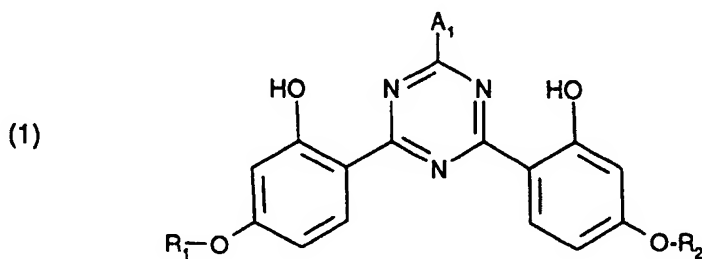
Die erfindungsgemässen Verbindungen eignen sich insbesondere als Sonnenschutzmittel in kosmetischen, pharmazeutischen und veterinärmedizinischen Präparaten.

EP 0 878 469 A1

Beschreibung

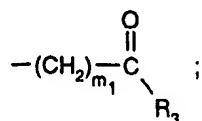
Die vorliegende Erfindung betrifft neue Resorcinyl-Triazine, Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen sowie die Verwendung von ausgewählten Resorcinyl-Triazinen für kosmetische Mittel.

Die neuen Resorcinyl-Triazine entsprechen der Formel

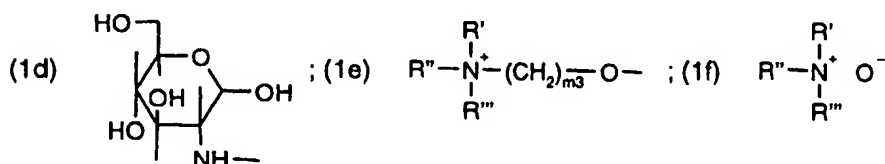
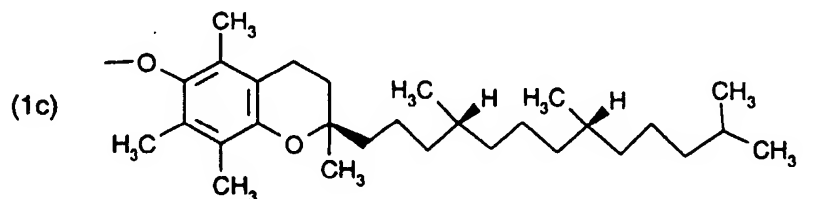
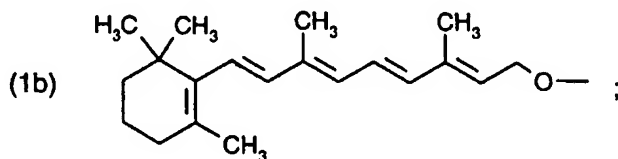


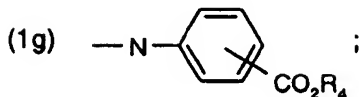
worin

R_1 und R_2 , unabhängig voneinander, einen Rest der Formel (1a)



R_3 Hydroxy; nicht substituiertes oder durch ein oder mehrere OH-Gruppen substituiertes C_1 - C_5 -Alkyl; C_1 - C_5 -Alkoxy; Amino; Mono- oder Di- C_1 - C_5 -Alkylamino; M; einen Rest der Formel

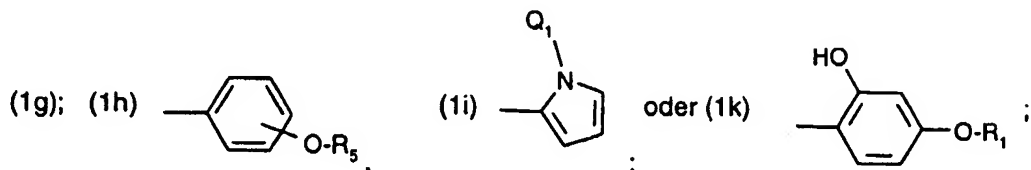




worin R', R'' und R''' unabhängig voneinander nicht substituiertes oder durch ein oder mehrere OH-Gruppen substituiertes C₁-C₁₄-Alkyl;

R₄ Wasserstoff; M; C₁-C₅-Alkyl; oder einen Rest der Formel -(CH₂)_{m2}-O-T₁ ;

A₁ einen Rest der Formel



R₅ Wasserstoff; C₁-C₁₀-Alkyl, oder einen Rest der Formel -CH₂-CH(-OH)-CH₂-O-T₁;

R₆ Wasserstoff; oder Methyl;

T₁ Wasserstoff; oder C₁-C₈-Alkyl;

Q₁ C₁-C₁₈-Alkyl;

M ein Metallkation;

m₁ 1 bis 3; und

m₂ 1 bis 4;

m₃ 2 bis 14; und

n₁ 1-16;

bedeuten.

C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₁₀-Alkyl, bzw. C₁-C₁₈-Alkyl sind geradkettige oder verzweigte Alkylreste wie z.B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sek. Butyl, tert. Butyl, Amyl, Isoamyl oder tert. Amyl, Heptyl, Octyl, Isooctyl, Nonyl, Decyl, Undecyl, Dodecyl, Tetradecyl, Pentadecyl, Hexadecyl, Heptadecyl oder Octadecyl.

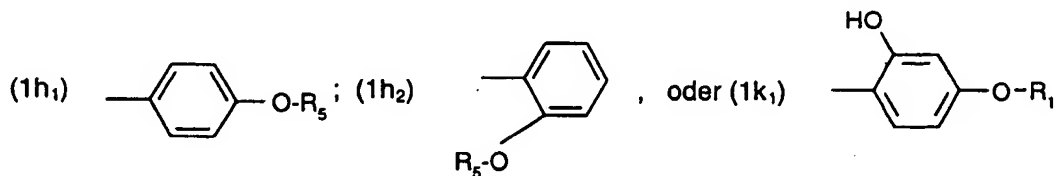
C₁-C₅-Alkoxy sind geradkettige oder verzweigte Reste wie z.B. Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy, n-Butoxy, sek. Butoxy, tert. Butoxy, Amyloxy, Isoamyloxy oder tert. Amyloxy.

Beispiele für Mono- oder Di-C₁-C₅-Alkylamino sind Methylamino, Ethylamino, Propylamino, n-Butylamino, sek. Butylamino, tert. Butylamino, Pentylamino, Dimethylamino, Diethylamino; Dipropylamino; Dibutylamino oder Methyl-Ethylamino.

Beispiele für Metallkationen sind das Lithium-, Kalium-, Natrium-, Calcium-, Magnesium-, Kupfer-, oder Zinkion.

Bevorzugt sind Resorciny-Verbindungen der Formel (1), worin

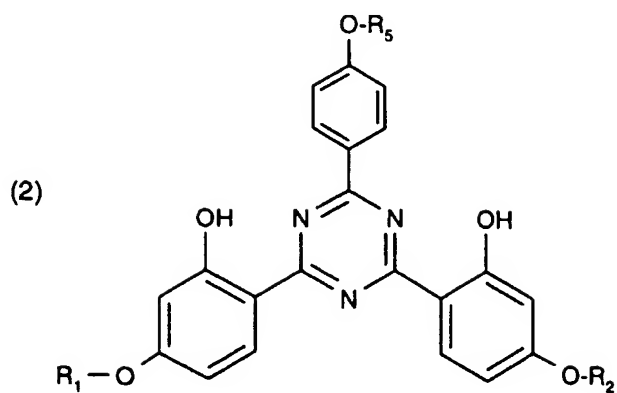
A₁ einen Rest der Formel



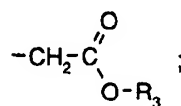
worin

R₁ und R₄ die in den Formeln (1h) und (1k) angegebene Bedeutungen haben.

Wichtige erfindungsgemäße Resorciny-Verbindungen entsprechen der Formel



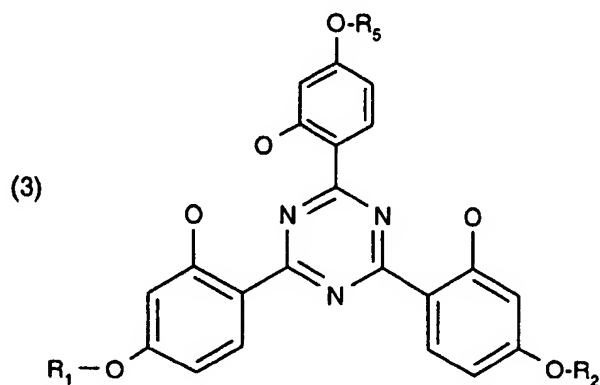
worin R_1 und R_2 , unabhängig voneinander einen Rest der Formel



R_3 Wasserstoff; oder C_1 - C_5 -Alkyl; und
 R_5 C_1 - C_{10} -Alkyl;

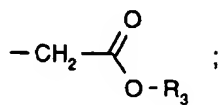
bedeuten.

Weitere wichtige Resorciny-Triazinverbindungen entsprechen der Formel



worin

R_1 , R_2 und R_5 unabhängig voneinander einen Rest der Formel



und

R₃ Wasserstoff; oder C₁-C₅-Alkyl; bedeuten.

Insbesondere sind Verbindungen der Formel (3) bevorzugt, worin R₁, R₂ und R₅ die gleiche Bedeutung haben. Beispiele für erfindungsgemässe Triazinderivate sind in Tabelle 1 aufgeführt:

Tabelle 1:

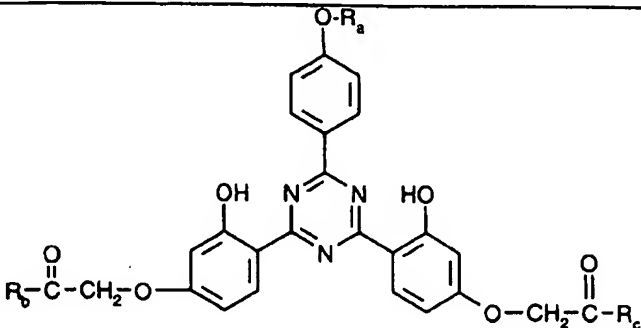
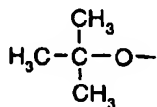
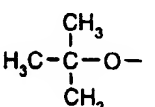
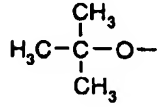
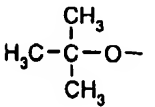
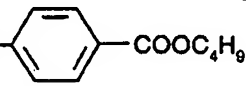
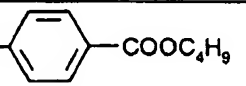
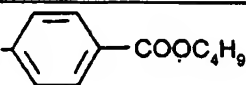
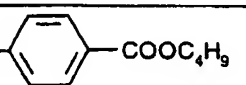
Tabelle 1:		
		
R _a	R _b	R _c
CH ₃		
C ₂ H ₅		
CH ₃	-NH-  -COOC ₄ H ₉	-NH-  -COOC ₄ H ₉
C ₂ H ₅	-NH-  -COOC ₄ H ₉	-NH-  -COOC ₄ H ₉
CH ₃	-OH	-OH
C ₂ H ₅	-OH	-OH
-OH	-OH	-OH
CH ₃	-OM M= Alkali, Erdalkali, Cu, Zn, Mg	-OM M= Alkali, Erdalkali, Cu, Zn, Mg
C ₂ H ₅	-OM M= Alkali, Erdalkali, Cu, Zn, Mg	-OM M= Alkali, Erdalkali, Cu, Zn, Mg

Tabelle 1 (Fortsetzung)

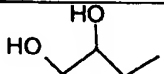
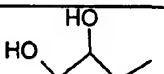
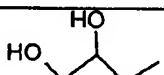
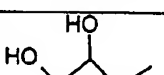
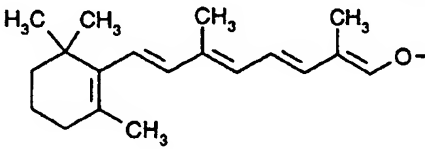
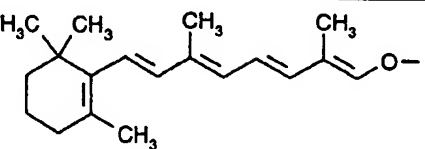
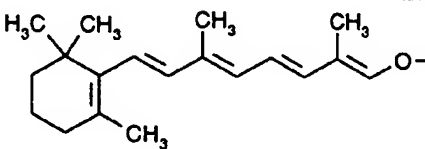
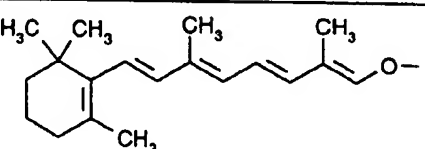
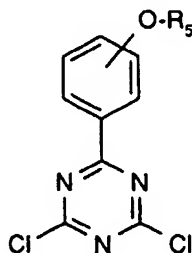
R_a	R_b	R_c
CH ₃	O ⁻ N(CH ₂ CH ₂ OH) ₃	O ⁻ N(CH ₂ CH ₂ OH) ₃
C ₂ H ₅	O ⁻ N(CH ₂ CH ₂ OH) ₃	O ⁻ N(CH ₂ CH ₂ OH) ₃
CH ₃	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{H}_3\text{C}-\text{N}^+-\text{(CH}_2\text{)}_n-\text{O}- \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$ $n=2-14$	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{H}_3\text{C}-\text{N}^+-\text{(CH}_2\text{)}_n-\text{O}- \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$ $n=2-14$
C ₂ H ₅	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{H}_3\text{C}-\text{N}^+-\text{(CH}_2\text{)}_n-\text{O}- \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$ $n=2-14$	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{H}_3\text{C}-\text{N}^+-\text{(CH}_2\text{)}_n-\text{O}- \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$ $n=2-14$
CH ₃		
C ₂ H ₅		
CH ₃		
C ₂ H ₅		

Tabelle 1 (Fortsetzung)

R_a	R_b	R_c
CH_3		
C_2H_5		
CH_3		
C_2H_5		

Die neuen Resorciny-Triazine lassen sich auf verschiedene Art und Weise herstellen. Beispielsweise lassen sich die Verbindungen der Formel (1), wenn A_1 einen Rest der Formel (1h) und R_1 und R_2 die gleiche Bedeutung haben, in einer dreistufigen Reaktion, ausgehend von Cyanurchlorid, herstellen. Man setzt dabei die entsprechende Phenylmagnesiumbromidverbindung in einer Grignardreaktion mit Cyanurchlorid zur Dichlortriazinverbindung der Formel

(11)

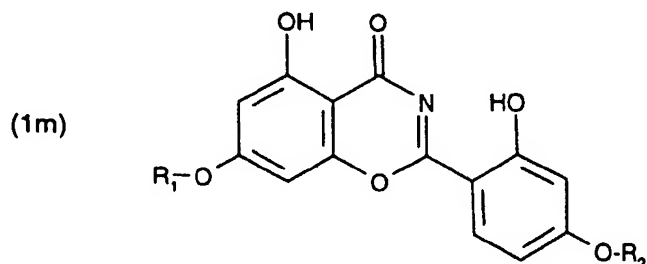


um. Verfahren zur Herstellung dieser Zwischenstufe sind bekannt und z.B. in der EP-A-0,577,559 beschrieben. Anschliessend werden die beiden Resorcingruppen in allgemein bekannter Weise durch Friedel-Crafts-Acylierung von Resorcin in Gegenwart einer Lewis-Säure, insbesondere Aluminiumchlorid, eingeführt. In der dritten Stufe erfolgt die Veretherung der freien, p-ständigen Hydroxylgruppen, je nach Bedeutung der Reste R_1 und R_2 , durch Alkylierung bzw. säurekatalysierte Addition von Glycidylethern. Ausführliche Angaben dazu können den Herstellungsbeispielen entnommen werden.

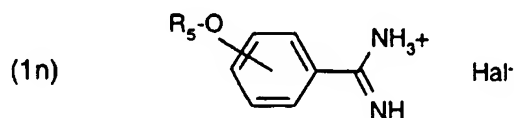
Die Dichlortriazin-Zwischenstufe der Formel (11) ist auch ohne Einsatz von Grignard-Reagenzien durch Ring-

schlussreaktion zugänglich. Dazu wird das entsprechend substituierte Benzonitril mit Dicyandiamid zum 6-Aryl-1,3,5-triazin-2,4-dion umgesetzt, welches mit Thionylchlorid in das Chlorderivat der Formel (11) übergeführt wird. Alternativ dazu ist die Verbindung der Formel (11) auch durch Reaktion der entsprechend substituierten N,N-Dimethylcarbonsäureamide mit Phosphoroxychlorid und N-Cyan-chlorformamidin zugänglich. Diese Reaktionen sind bereits

Verbindungen der Formel (1), worin A_1 einen Rest der Formel (1h) bedeutet, lassen sich weiterhin durch Umsetzung von phenylsubstituierten Benzoxazin-4-onen der Formel

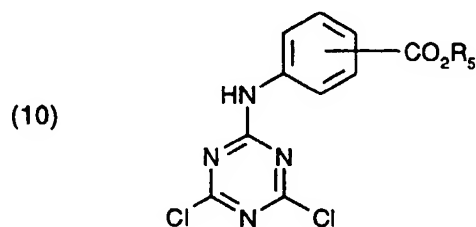


mit Benzamidinverbindungen der Formel



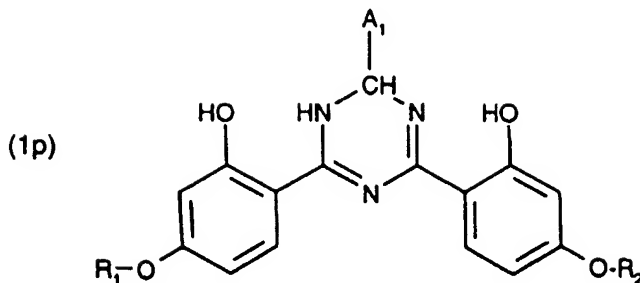
erhalten, wobei R_1 , R_2 und R_5 die in Formel (1) angegebene Bedeutung haben. Die Herstellung solcher Benzoxazin-Zwischenstufen und die Umsetzung mit Amidinen sind in Helv.Chim.Acta 55, 1566-1595 (1972) beschrieben.

Bedeutet in Formel (1) A_1 einen Rest der Formel (1g) und haben R_1 und R_2 die gleiche Bedeutung, lassen sich die erfindungsgemässen Resorciny-Triazine z.B. in einer dreistufigen Reaktion, ausgehend von Cyanurchlorid, herstellen. Man setzt dabei den entsprechenden Aminobenzoesäureester mit Cyanurchlorid zur Dichlortriazinverbindung der Formel



um. Anschliessend werden die beiden Resorcingruppen in allgemein bekannter Weise durch Friedel-Crafts-Acylierung von Resorcin in Gegenwart einer Lewis-Säure, insbesondere Aluminiumchlorid, eingeführt. Diese Reaktionen sind beispielsweise in der EP-A-165,608 beschrieben. Schliesslich erfolgt die Veretherung der freien, p-ständigen Hydroxylgruppen, je nach Bedeutung der Reste R_1 und R_2 , durch Alkylierung bzw. säurekatalysierte Addition von Glycidylethern. Detaillierte Angaben dazu können den Synthesebeispielen entnommen werden.

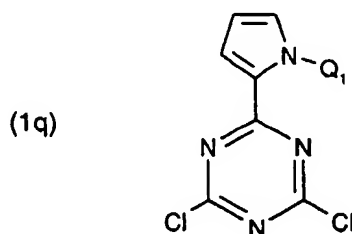
Weiterhin können die erfindungsgemässen Verbindungen der Formel (1) durch Dehydrierung einer Dihydrotriazinverbindung der Formel



hergestellt werden. R_1 , R_2 und A_1 haben dabei die in Formel (1) angegebene Bedeutung.

Als Dehydrierungsmittel wird in der Regel Chloranil eingesetzt. Die Dehydrierung von Di-hydrotriazinverbindungen zu 1,3,5-Triazininen mit Hilfe von Chloranil ist z.B. aus der Khim. Geteritskl. Soedin. (2), S. 350-353 (1969) bekannt.

Verbindungen der Formel (1), worin A_1 einen Rest der Formel (11) und R_1 und R_2 die gleiche Bedeutung haben, lassen sich z.B. in einer dreistufigen Reaktion, ausgehend von Cyanurchlorid, herstellen. Dabei setzt man das entsprechende N-Alkyl-Pyrrol mit Cyanurchlorid in einer Friedel-Crafts-Reaktion selektiv zur Dichlortriazinverbindung der Formel



um. Q_1 hat dabei die in Formel (1) angegebene Bedeutung.

Anschliessend werden die beiden Resorcingruppen in allgemein bekannter Weise durch Friedel-Crafts-Acylierung von Resorcin in Gegenwart einer Lewis-Säure, insbesondere Aluminiumchlorid, eingeführt. Diese Reaktionen sind z. B. in der EP-A-165,608 beschrieben. Die Veretherung der freien, p-ständigen Hydroxylgruppen erfolgt durch Alkylierung bzw. säurekatalysierte Addition von Glycidylethern. Detaillierte Angaben dazu können den Synthesebeispielen entnommen werden.

Die erfindungsgemässen Verbindungen der Formel (1) eignen sich insbesondere als UV-Filter, d.h. zum Schützen von ultraviolett empfindlichen organischen Materialien, insbesondere der Haut und Haare von Menschen und Tieren vor der schädigenden Einwirkung von UV-Strahlung. Diese Verbindungen eignen sich daher als Lichtschutzmittel in kosmetischen, pharmazeutischen und veterinärmedizinischen Präparaten. Diese Verbindungen können sowohl gelöst als auch im mikronisierten Zustand verwendet werden.

Einen weiteren Erfindungsgegenstand bildet daher ein kosmetisches Präparat, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel (1), sowie kosmetisch verträgliche Träger- oder Hilfsstoffe.

Für die kosmetische Verwendung haben die erfindungsgemässen Lichtschutzmittel gewöhnlich eine mittlere Partikelgrösse im Bereich von 0,02 bis 2, vorzugsweise 0,05 bis 1,5, und ganz besonders von 0,1 bis 1,0 μ . Die unlöslichen erfindungsgemässen UV-Absorber können durch übliche Methoden, z.B. Mahlen mit einer Düsen-, Kugel-, Vibrations- oder Hammermühle auf die gewünschte Partikelgrösse gebracht werden. Vorzugsweise wird das Mahlen in Anwesenheit von 0,1 bis 30, vorzugsweise 0,5 bis 15 Gew.-%, bezogen auf den UV-Absorber, einer Mahlhilfe wie z.B. eines alkylierten Vinylpyrrolidon-Polymers, eines Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymers, eines Acylglutamates oder insbesondere eines Phospholipids durchgeführt.

Das kosmetische Präparat kann neben dem erfindungsgemässen UV-Absorber auch noch einen oder mehrere weitere UV-Schutzstoffe der folgenden Substanzklassen enthalten:

1. p-Aminobenzoesäurederivate, wie z.B. 4-Dimethylaminobenzoesäure-2-ethylhexylester;
2. Salicylsäurederivate, wie z.B. Salicylsäure-2-ethylhexylester;

3. Benzophenonderivate, wie z.B. 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon und sein 5-sulfonsäurederivat;
4. Dibenzoylmethanderivate, wie z.B. 1-(4-tert.-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion;
5. Diphenylacrylate, wie z.B. 2-Ethylhexyl-2-cyano-3,3-diphenyl acrylat und 3-(Benzofuranyl)-2-cyanoacrylat;
6. 3-Imidazol-4-yl-acrylsäure und -ester;
7. Benzofuranderivate, insbesondere 2-(p-Aminophenyl)benzofuranderivate, beschrieben in der EP-A-582,189, US-A-5,338,539, US-A-5,518,713 und der EP-A-613,893;
8. polymere UV-Absorber wie z.B. die in der EP-A-709,080 beschriebenen Benzylidenmalonatderivate;
9. Zimtsäurederivate, wie z.B. die in der US-A-5,601,811 und WO 97/00851 offenbarten 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester bzw. Isoamylester oder Zimtsäurederivate;
10. Campherderivate, wie z.B. 3-(4'-Methyl)benzyliden-bornan-2-on, 3-Benzyliden-bornan-2-on, N-[2(und 4)-2-Oxyborn-3-yliden-methyl]-benzyl]acrylamid-Polymer, 3-(4'-Trimethylammonium)-benzyliden-bornan-2-on methylsulfat, 3,3'-(1,4-Phenylendimethin)-bis(7,7-dimethyl-2-oxo-bicyclo-[2.2.1]heptan-1-methansulphonsäure) und Salze, 3-(4'-Sulfo)-benzyliden-bornan-2-on und Salze;
11. Trianilino-s-Triazinderivate, wie z.B. 2,4,6-Trianilin-(p-carbo-2'-ethyl-1'-oxi)-1,3,5-triazin sowie die in der US-A-5,332,568, EP-A-517,104, EP-A-507,691, WO 93/17002 und EP-A-570,838 offenbarten UV-Absorber;
12. 2-Hydroxyphenyl-Benzotriazol-Derivate;
13. 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und deren Salze;
14. Menthyl-o-aminobenzoat.
15. TiO₂ (unterschiedlich umhüllt), ZnO und Mica.

Auch die in "Sunscreens", Eds. N.J. Lowe, N.A. Shaath, Marcel Dekker, Inc., New York and Basel oder in Cosmetics & Toiletries (107), 50ff (1992) beschriebenen UV-Absorber können als zusätzliche UV-Schutzstoffe in der erfindungsgemässen Formulierung verwendet werden.

Weiterhin kann das erfindungsgemässe kosmetische Präparat auch zusammen mit bekannten Antioxidantien, wie z.B. Vitamin E, Carotinoiden oder HALS (= "Hindered Amine Light Stabilizers")-Verbindungen eingesetzt werden.

Das erfindungsgemässe kosmetische Präparat enthält 0,1 bis 15, vorzugsweise 0,5 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung, eines UV-Absorbers oder eines Gemisches aus UV-Absorbern und einen kosmetisch verträglichen Hilfsstoff.

Die Herstellung des kosmetischen Präparats kann durch physikalisches Mischen des oder der UV-Absorber mit dem Hilfsstoff durch gewöhnliche Methoden, wie z.B. durch einfaches Zusammenrühren der Einzelkomponenten erfolgen.

Das erfindungsgemässe kosmetische Präparat kann als Wasser-in-Öl- oder Öl-in-Wasser-Emulsion, als Öl-in-Alkohol-Lotion, als vesikuläre Dispersion eines ionischen oder nichtionischen amphiphilen Lipids, als Gel, fester Stift oder als Aerosol-Formulierung formuliert werden.

Als Wasser-in-Öl- oder Öl-in-Wasser-Emulsion enthält der kosmetisch verträgliche Hilfsstoff vorzugsweise 5 bis 50% einer Ölphase, 5 bis 20% eines Emulgators und 30 bis 90% Wasser. Die Ölphase kann dabei irgendein für kosmetische Formulierungen geeignetes Öl enthalten, wie z.B. ein oder mehrere Kohlenwasserstofföle, ein Wachs, ein natürliches Öl, ein Silikon-Öl, einen Fettsäureester oder einen Fettalkohol. Bevorzugte Mono- oder Polyole sind Ethanol, Isopropanol, Propylenglykol, Hexylenglycol, Glycerin und Sorbitol.

Für das erfindungsgemässe kosmetische Präparat kann jeder konventionell einsetzbare Emulgator verwendet werden, wie z.B. einer oder mehrere ethoxylierte Ester von natürlichen Derivaten, wie z.B. polyethoxylierte Ester von hydrogeniertem Castor-Öl; oder ein Silikonöl-Emulgator wie z.B. Silikonpolyol; eine gegebenenfalls ethoxylierte Fettsäureseife; ein ethoxylierter Fettalkohol; ein gegebenenfalls ethoxylierter Sorbitanester; eine ethoxylierte Fettsäure; oder ein ethoxyliertes Glycerid.

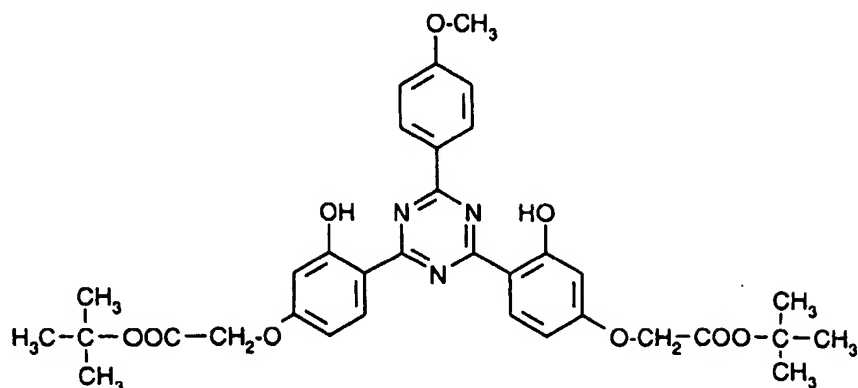
Das kosmetische Präparat kann auch weitere Komponenten, wie z.B. Emollients, Emulsionsstabilisatoren, Haut-Feuchthaltemittel, Hautbräunungsbeschleuniger, Verdickungsmittel wie z.B. Xanthan, Feuchtigkeit-Retentionsmittel wie z.B. Glycerin, Konservierungsmittel, Duft- und Farbstoffe enthalten.

Das erfindungsgemässe kosmetische Präparat zeichnet sich durch exzellenten Schutz der menschlichen Haut gegen den schädigenden Einfluss von Sonnenlicht aus.

In den folgenden Beispielen beziehen sich die Prozentsätze auf das Gewicht. Die Mengen beziehen sich bei den eingesetzten Resorciny-Triazinverbindungen auf die Reinsubstanz.

Herstellungsbeispiele der neuen Verbindungen:Beispiel 1:

(101)



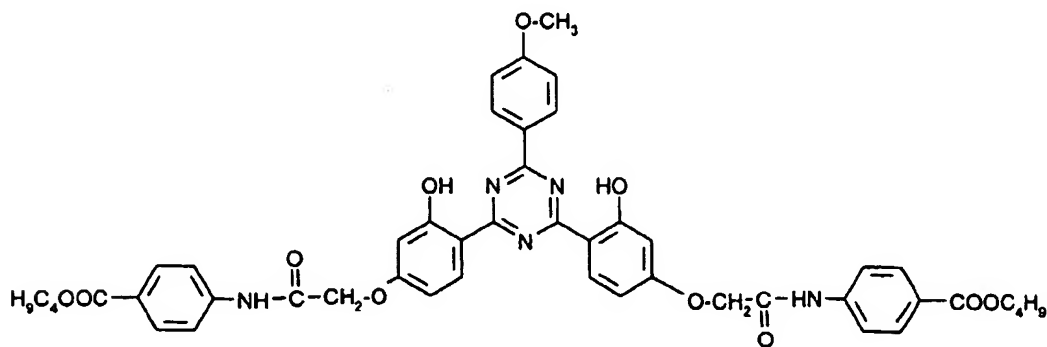
In einem Reaktor werden 5,05 g 2,4-Bis-(2,4-dihydroxyphenyl)-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, 40 g Dimethylformamid (DMF) und 5,1 g Natriummethylat-Lösung (30%ig) vorgelegt und auf 95°C unter Vakuum aufgeheizt. Man destilliert etwa 10 g DMF-Methanol-Gemisch ab, hebt das Vakuum mit Stickstoff auf und lässt anschließend eine Lösung von 3,96 g t-Butyl-chloracetat in 10 g DMF unter gutem Rühren zulaufen. Man rührt während 12 Stunden das Reaktionsgemisch bei 90°C nach. Die Reaktionsmasse wird nun am Rotationsverdampfer eingedunstet, der halb feste Rückstand mit Aceton extrahiert. Die Rohproduktlösung in Aceton wird im Vakuum eingedunstet und der Rückstand 2x mit Toluol/Cyclohexan (17,5:12,5) Gemisch umkristallisiert.

Ausbeute: 2,6 g gelbe Kristalle

Fp.: 88 bis 94°C

Beispiel 2:

Entsprechend Beispiel 1 werden anstelle von t-Butylchloracetat 6,95g 4-Chloracetamido-n-butylbenzoat verwendet. Die Aufarbeitung erfolgt durch Extraktion des Rohproduktes mit Dioxan/Wasser und Methoxyethanol. Man erhält die Verbindung der Formel (102)



Ausbeute: 5,5g gelbe Kristalle
Fp.: 280°C

Elementaranalyse:	C	N
berechnet	66,28 %	8,0 %
gefunden	66,2 %	8,0 %

UV-Spektrum (gemessen in DMF):

$\lambda_{\max 1}$: 286 nm;	$\epsilon = 57\ 800$
$\lambda_{\max 2}$: 338 nm;	$\epsilon = 49\ 600$

Beispiel 3a:

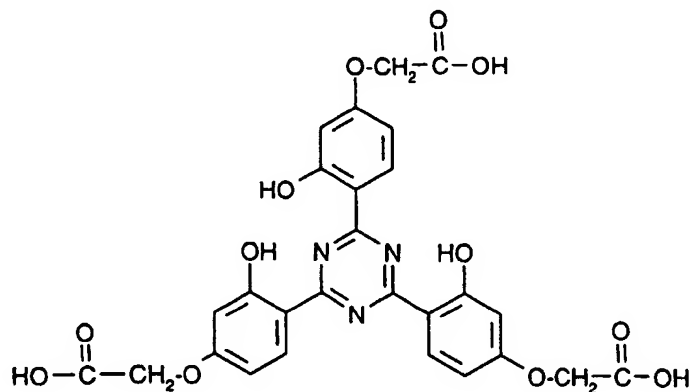
22,3 g Trisresorcinyltriazin werden mit 16,8g Chloressigsäuremethylester unter Verwendung von Natriummethylat (30%ig) als Base in DMF entsprechend Beispiel 1 umgesetzt. Das Rohprodukt wird aus Dioxan/Methoxyethanol (1:1-Gemisch) umkristallisiert.

Ausbeute: 9g TrisresorcinyI-monoglycolsäuremethylester.

Beispiel 3b:Hydrolyse zur Tricarbonsäure:

9g des erhaltenen Methylesters werden in einem Gemisch, bestehend aus 150ml NaOH 1N und 50ml Dioxan während 6 Stunden am Rückfluss gerührt. Nach Abkühlung der Reaktionsmasse wird diese mit HCl auf einen pH-Wert von 3,0 eingestellt. Die Tricarbonsäure der Formel

(103)



scheidet sich langsam als Trihydrat aus der Lösung ab. Ausbeute: 3 g graues Pulver

Elementaranalyse:	C	N
berechnet	51,2 %	6,6 %
gefunden	50,5 %	6,3 %

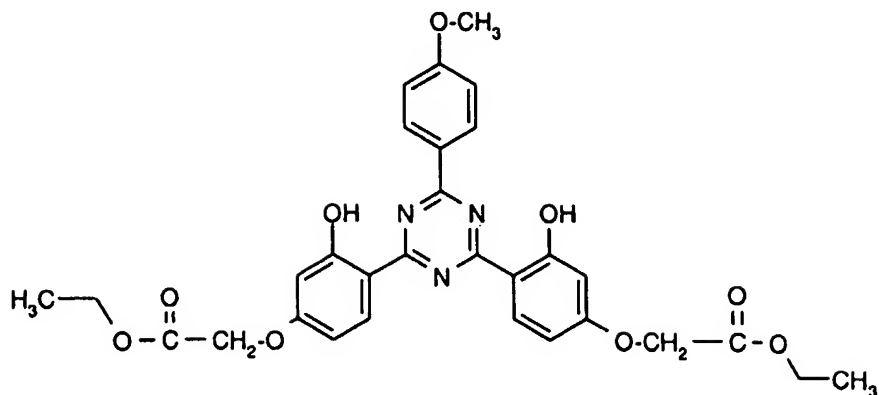
UV-Spektrum (gemessen in DMF):

$\lambda_{\max 1}$: 300 nm;	$\epsilon = 27\ 700$
$\lambda_{\max 2}$: 348 nm;	$\epsilon = 44\ 300$

Beispiel 4a:

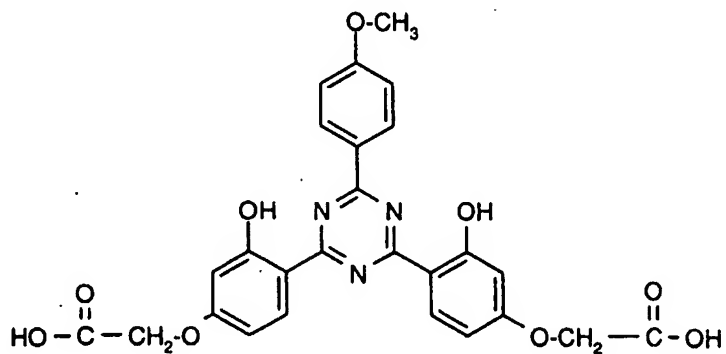
40,0 g 2,4-Bis(2,4-dihydroxyphenyl)-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin werden in 750 ml DMF gelöst, mit 21,8 g NaHCO₃ versetzt und unter vermindertem Druck (420 mbar) auf 121°C unter Rühren erhitzt. Während ca. 3 Stunden destilliert man ca. 100 ml DMF/Wasser aus der Reaktionsmasse ab. Nach Abkühlen auf 20°C hebt man das Vakuum auf und tropft unter Rühren 33 g Chloressigsäureethylester, gelöst in 150 ml DMF langsam zu. Man rührt während 12 Stunden bei Raumtemperatur aus und anschliessend erhitzt man die Reaktionsmasse auf 80°C. Die Suspension wird filtriert und nach Zusatz von 3 g Ameisensäure im Hochvakuum eingeeengt. Den Eindampfrückstand extrahiert man mit Methylethylketon. Man erhält 34 g der Verbindung der Formel

(104a)

Beispiel 4b: Hydrolyse der Verbindung der Formel (104a)

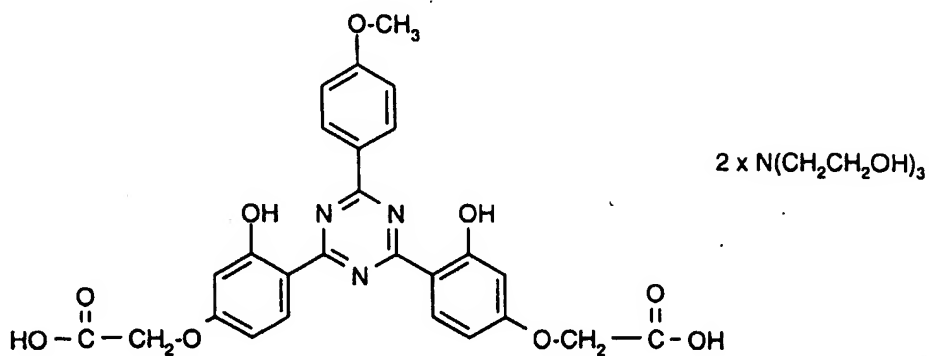
22,5 g der Verbindung der Formel (104a) werden in 50 ml Wasser und 50 ml 2N NaOH während 10 Stunden bei 95°C gerührt. Die orangerote Lösung kühlt man auf 20°C ab und versetzt diese mit 100 ml 1N HCl. Die frei Säure fällt aus. Der Filtrerrückstand wird im Vakuum getrocknet. Man erhält ca. 20 g der Verbindung der Formel

(104b)

Beispiel 4c:

Die Verbindung der Formel (104b) wird in Methoxyethanol gelöst und mit 2 Äquivalenten Triethanolamin versetzt. Nach Eindampfen der Lösung erhält man die Verbindung der Formel

(104c)

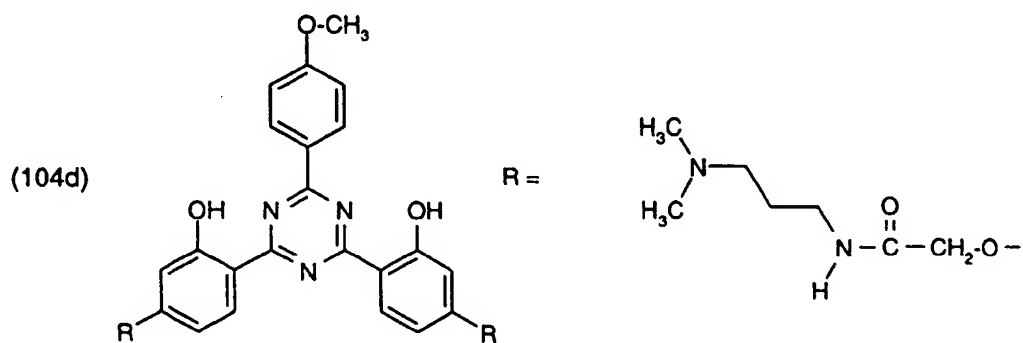


Spektrale Daten der Verbindung der Formel (104c):

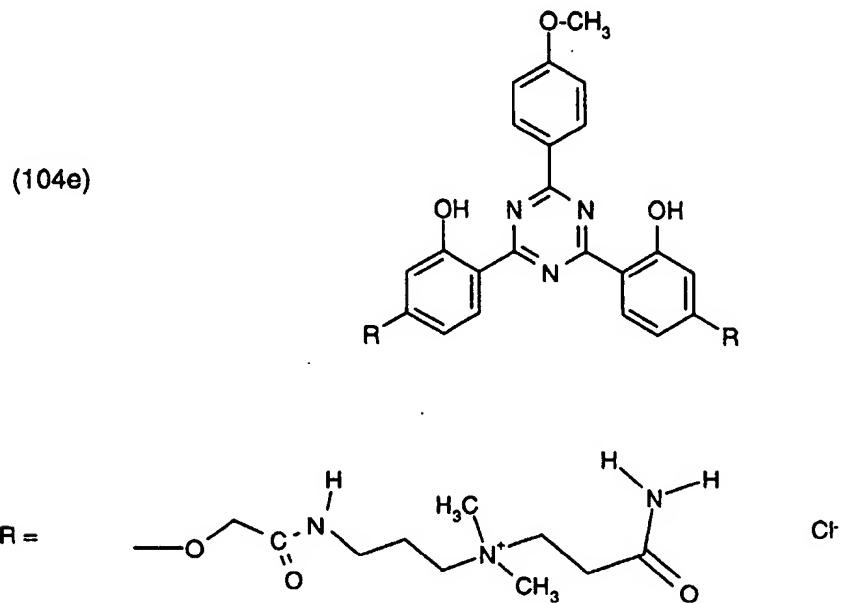
UV-Spektrum in Wasser:	$\lambda_{\max 1} = 340 \text{ nm};$	$\epsilon = 34268$
	$\lambda_{\max 2} = 325 \text{ nm};$	$\epsilon = 36973$

Beispiel 4d:

11,5 g der Verbindung der Formel (104a) werden in 50 ml N,N-Dimethylaminopropylamin suspendiert, mit Natriummethylat versetzt und während 16 Stunden unter N_2 -Strom bei 130°C gerührt. Nach dem Eindampfen der Reaktionsmasse erhält man die Verbindung der Formel

Beispiel 4e:

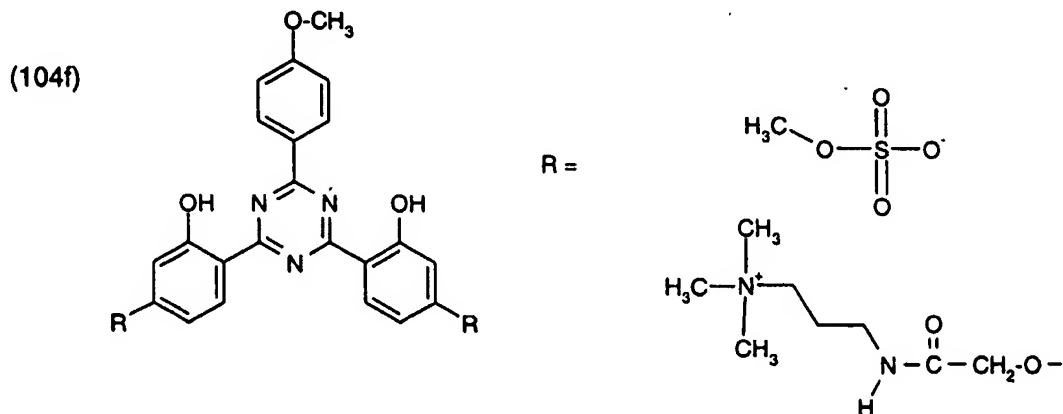
6 g der Verbindung der Formel (104d) werden in 50 ml Dioxan mit Chloracetamid während 12 Stunden bei 75°C gerührt. Nach Eindampfen der Reaktionsmasse und Extraktion des Rohproduktes mit Aceton erhält man 7,1 g der Verbindung der Formel



Spektrale Daten:		
UV-Spektrum in Ethanol:	$\lambda_{\max 1}$ 339 nm;	$\epsilon = 36803$
	$\lambda_{\max 2}$ 320 nm;	$\epsilon = 32104$

Beispiel 4f:

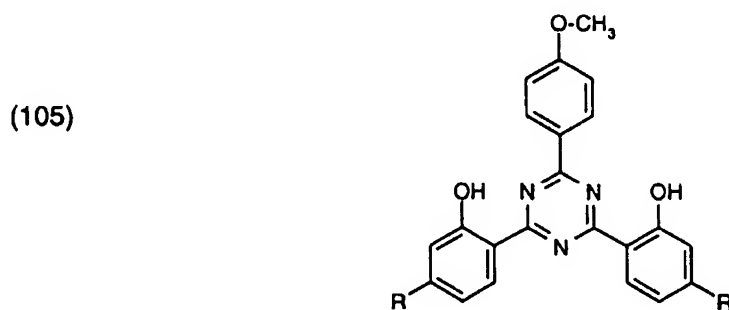
6g der Verbindung der Formel (104d) werden in 50 ml Dioxan mit 2,64 g Dimethylsulfat bei 75°C umgesetzt. Nach Eindampfen der Reaktionsmasse und Extraktion des Rohproduktes mit Aceton erhält man 7,2 g der Verbindung der Formel

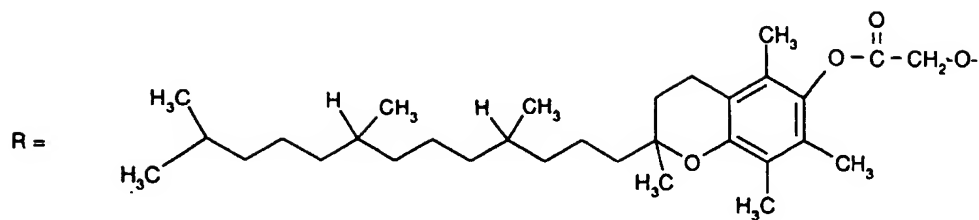


Spektrale Daten:		
UV-Spektrum in Wasser:	$\lambda_{\max 1}$ 328 nm;	$\epsilon = 31763$
	$\lambda_{\max 2}$ 306 nm;	$\epsilon = 30836$

Beispiel 5:

Entsprechend Beispiel 4a werden 40,4 g 2,4-Bis(2,4-dihydroxyphenyl)-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin mit 137 g D,L- α -Tocopherol-Chloracetat (hergestellt als Tocopherol und Acetylchlorid in Pyridin/Aceton) umgesetzt. Nach Aufarbeitung der Reaktionsmasse durch Kristallisation aus Methylethylketon erhält man 84 g der Verbindung der Formel





15

Spektrale Daten		
UV-Spektrum in Dioxan:	$\lambda_{\max 1}$ 336 nm;	$\epsilon = 45999$
	$\lambda_{\max 2}$ 306 nm;	$\epsilon = 43748$

isoliert.

20 Applikationsbeispiel:

Beispiel 6: Herstellung einer Sonnenschutzlotion (W/O)

25

30

A	Caprylic/Capric Triglycerid	6,0 %
	Octyldodecanol	4,0 %
	Cetearylisononanoat	3,0 %
	Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearat	3,0 %
	Glyceryloleat	1,0 %
	Cera Alba	2,0 %
B	C_{12-15} -Alkylbenzoat	4,0 %
	Octylmethoxycinnamat	4,5 %
	Verbindung der Formel (105)	0,5 %

40

45

C	Wasser	58,5 %
	86%iges Glycerin	5,0 %
	Konservierungsmittel	0,5 %

50

D	mikronisiertes 2,2'-Methylen-bis-(6-(2H-benzotriazole-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenol (50%ige Suspension in Wasser)	8,0 %
---	---	-------

Die Komponenten des Teils A werden auf 75-80°C erwärmt und der bei 80°C vorgemischte Teil B unter Rühren zugegeben. Die Komponenten des Teils C werden auf ca. 80-90°C erwärmt und unter starkem Rühren in Teil A + B einhomogenisiert. Unter langsamem Rühren läßt man auf Raumtemperatur abkühlen und rührt den Teil D homogen ein.

Die Sonnenschutzlotion zeigt einen wirkungsvollen kosmetischen Lichtschutz.

Beispiel 7: Herstellung einer Sonnenschutzlotion (O/W)

A	Polyglyceryl-3 Methylglucose-distearat	2,0 %
	Decyloleat	5,7 %
	Isopropylpalmitat	5,0 %
	Caprylic/Capric Triglyceride	1,5 %
	Octylmethoxycinnamat	6,0 %

B	Wasser	68,9 %
	Verbindung der Formel (104c)	5,5 %
	86%iges Glycerin	3,5 %
	Konservierungsmittel	0,5 %

C	Carbomer	0,2 %
	Isopropylpalmitat	0,8 %

D	Natriumhydroxid 10 %ig	0,4 %
---	------------------------	-------

Die Komponenten der Teile A und B werden jeweils auf ca. 80°C erhitzt und vorsichtig zusammengemührt. Dann werden die Komponenten des Teils C zugegeben und homogenisiert. Nach Herunterkühlen wird Teil D unter Rühren zugegeben.

Die Sonnenschutzlotion zeigt einen wirkungsvollen kosmetischen Lichtschutz.

Beispiel 8: Herstellung eines Haar-Konditionierers mit UV-Schutz (Schaum)

A	Wasser	83,3 %
	Nonoxynol 9	0,3 %
	Oleth 20	0,5 %
	PVPNA Copolymer	4,0 %
	Verbindung der Formel (104f)	5,0 %
	Polyquaternium-11	5,0 %

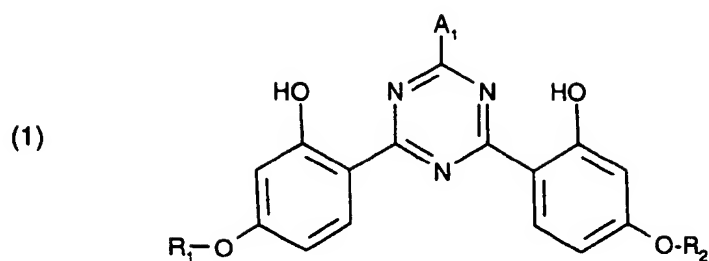
B	Laurylacetat	0,5 %
	Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearat	1,0 %

C	Konservierungsmittel	0,5 %
---	----------------------	-------

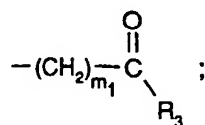
Die Komponenten der Teile A und B werden bei ca. 50°C gemischt und nach Abkühlen wird Teil C und Parfümöl nach Bedarf zugegeben. Die Mischung wird in einen Aerosolbehälter abgefüllt und mit Treibgas versetzt.

Patentansprüche

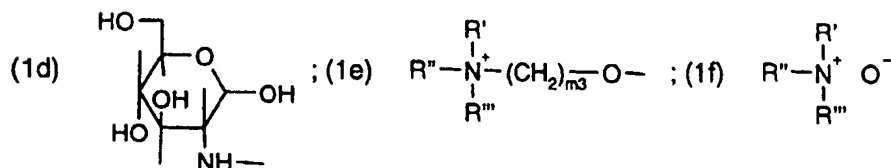
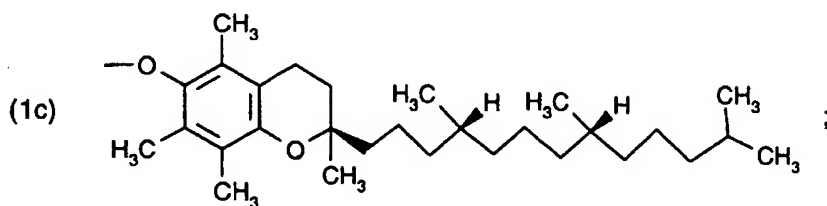
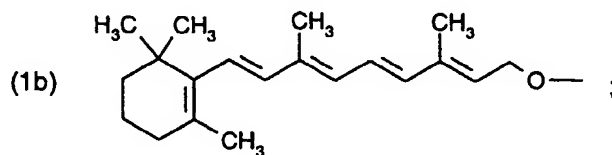
1. Resorcinyl-Triazine der Formel

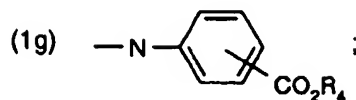


worin R_1 und R_2 , unabhängig voneinander, einen Rest der Formel (1a)



R_3 Hydroxy; nicht substituiertes oder durch ein oder mehrere OH-Gruppen substituiertes C_1 - C_5 -Alkyl; C_1 - C_5 -Alkoxy; Amino; Mono- oder Di- C_1 - C_5 -Alkylamino; M; einen Rest der Formel

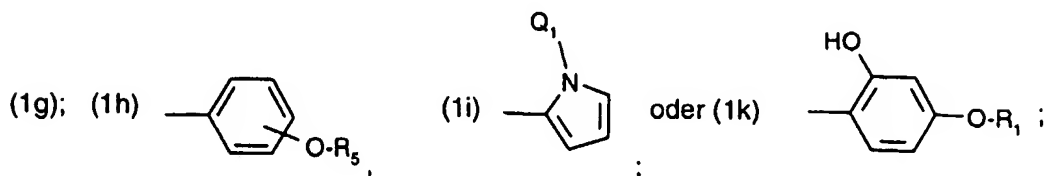




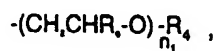
worin R', R" und R" unabhängig voneinander nicht substituiertes oder durch ein oder mehrere OH-Gruppen substituiertes C₁-C₁₄-Alkyl;

R₅ Wasserstoff; M; C₁-C₅-Alkyl; oder einen Rest der Formel -(CH₂)_{m2}-O-T₁ ;

A₁ einen Rest der Formel



R₅ Wasserstoff; C₁-C₁₀-Alkyl,



oder einen Rest der Formel -CH₂-CH(-OH)-CH₂-O-T₁;

R₆ Wasserstoff; oder Methyl;

T₁ Wasserstoff; oder C₁-C₈-Alkyl;

Q₁ C₁-C₁₈-Alkyl;

M ein Metallkation;

m₁ 1 bis 3; und

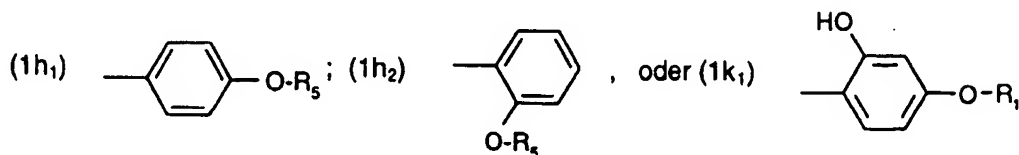
m₂ 1 bis 4;

m₃ 2 bis 14; und

n₁ 1-16;

bedeuten.

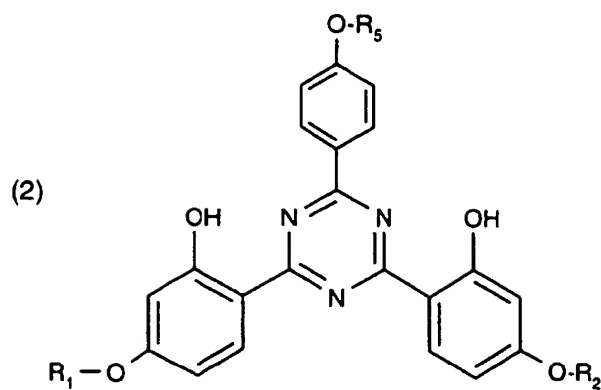
2. Resorciny-Triazine nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass A₁ einen Rest der Formel



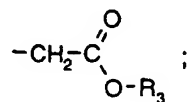
worin

R₁ und R₅ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutungen haben.

3. Resorciny-Triazine nach Anspruch 1 oder 2 der Formel



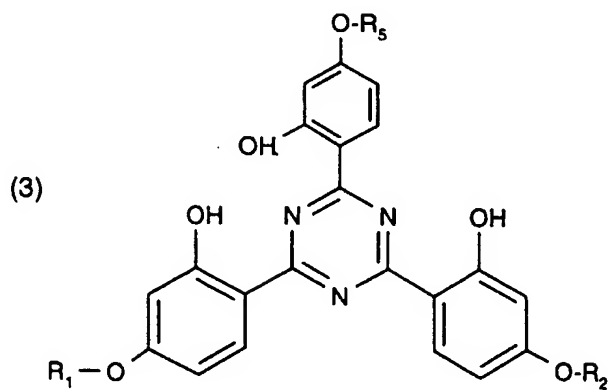
worin R_1 und R_2 , unabhängig voneinander einen Rest der Formel



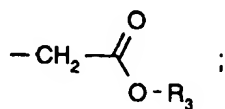
R_3 Wasserstoff; oder C_1 - C_5 -Alkyl; und
 R_5 C_1 - C_{10} -Alkyl;

bedeuten.

4. Resorcinyl-Triazine nach Anspruch 1 oder 2 der Formel



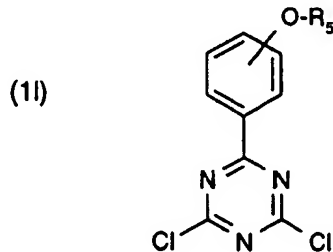
worin
 R_1 , R_2 und R_5 unabhängig voneinander einen Rest der Formel



und

R_3 Wasserstoff; oder C_1 - C_5 -Alkyl; bedeuten.

5. Resorcinyl-Triazine nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass R_1 , R_2 und R_5 die gleiche Bedeutung haben.
6. Verfahren zur Herstellung der Resorcinyl-Triazine der Formel (1), worin A_1 einen Rest der Formel (1a) und R_1 und R_2 die gleiche Bedeutung haben, durch Umsetzung der entsprechenden Phenylmagnesiumbromidverbindung in einer Grignardreaktion mit Cyanurchlorid zur Dichlortriazinverbindung der Formel



- Einführung der Resorcingruppen durch Friedel-Crafts-Acylierung von Resorcin in Gegenwart einer Lewis-Säure, insbesondere Aluminiumchlorid, und Veretherung der freien, p-ständigen Hydroxylgruppen, je nach Bedeutung der Reste R_1 und R_2 , durch Alkylierung bzw. säurekatalysierte Addition von Glycidylethem.
7. Verwendung der Resorcinyl-Triazine der Formel (1) zum Schützen von menschlichen und tierischen Haaren und der Haut vor der schädigenden Einwirkung von UV-Strahlung.
8. Kosmetisches Präparat, enthaltend mindestens eine oder mehrere Verbindungen der Formel (1) nach Anspruch 1 mit kosmetisch verträglichen Träger- oder Hilfsstoffen.
9. Präparat nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass es weitere UV-Schutzstoffe enthält.
10. Präparat nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass es als weitere UV-Schutzstoffe Triazine, Oxanilide, Triazole, Vinylgruppen enthaltende Amide oder Zimtsäureamide enthält.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 98 81 0412

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
X	EP 0 531 258 A (CIBA GEIGY AG) 10.März 1993 * Seite 9; Beispiele 6,12 *	1	C07D251/24 C07D215/22 C07D405/14 A61K7/42 A61K31/53
X	GB 1 061 521 A (CIBA LTD.) 15.März 1967 * Beispiel 12 *	1,7	
X	CH 484 695 A (CIBA A.G.) 31.Januar 1970 * Beispiel 29 *	1,7	
Y	WO 94 18278 A (CIBA GEIGY AG ; STEVENSON TYLER A (US); HOLT MARK S (US); RAVICHAND) 18.August 1994 * Anspruch 3; Beispiel A *	1,8	
Y	WO 97 03643 A (CIBA SC HOLDING A.G. ; LUTHER H. (DE); STEHLEIN A.(FR); MINKLEI M. (DE)) 6.Februar 1997 * Beispiele 20-24,27 *	1,8	
Y	US 3 444 164 A (LUETHI CHRISTIAN ET AL) 13.Mai 1969 * Anspruch 1; Beispiel 6 *	1,8	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
Y,D	EP 0 165 608 A (CIBA GEIGY AG) 27.Dezember 1985 * Beispiele 113,118,214 *	1,8	C07D A61K G03C
A	FR 2 698 870 A (CIBA-GEIGY A.G.) 10.Juni 1994 * Zusammenfassung *	1,7	
A	EP 0 743 309 A (CIBA GEIGY AG) 20.November 1996 * Ansprüche 1,6,7 *	1,7	
		-/--	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort BERLIN		Abschlußdatum der Recherche 4.September 1998	Prüfer Frelon, D
<p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			

EPO FORM 1503 (03.82) (P4C03)



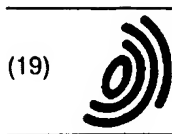
Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 98 81 0412

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
A	WO 95 22959 A (CIBA GEIGY AG ; DUEMLER WALTER (DE); FANKHAUSER PETER (CH); LUTHER) 31. August 1995 * Seite 7; Beispiele 14, 15 *	1,7	
D	& GB 2 286 774 A ---		
A	FR 2 084 822 A (CIBA-GEIGY A.G.) 17. Dezember 1971 * Seite 20 - Seite 22; Tabelle I *	1,7	
A	US 4 826 978 A (MIGDAL CYRIL A ET AL) 2. Mai 1989 * Zusammenfassung *	1,7	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.8)
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort BERLIN		Abschlußdatum der Recherche 4. September 1998	Prüfer Frelon, D
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nicht schriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument A : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1500 01 02 (Rev. 02/97)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 0 878 469 A1**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
18.11.1998 Patentblatt 1998/47

(51) Int Cl.⁶: **C07D 251/24**, C07D 215/22,
C07D 405/14, A61K 7/42,
A61K 31/53

(21) Anmeldenummer: 98810412.1

(22) Anmeldetag: 07.05.1998

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

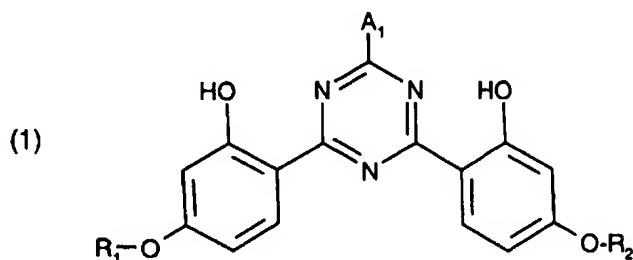
(71) Anmelder: **Ciba Specialty Chemicals Holding Inc.**
4057 Basel (CH)

(72) Erfinder:
• Haase, Jürg
4126 Bettingen (CH)
• Luther, Helmut
79639 Grenzach-Wyhlen (DE)

(30) Priorität: 16.05.1997 EP 97810304

(54) **Resorcinyl-Triazine**

(57) Beschrieben werden Resorcinyl-Triazine der Formel



Die erfindungsgemässen Verbindungen eignen sich insbesondere als Sonnenschutzmittel in kosmetischen, pharmazeutischen und veterinärmedizinischen Präparaten.